## **IMIDAZOQUINOLINES**

Publication number: JP53050197 (A)

Also published as:

Publication date: 1978-05-08 Inventor(s):

P JP60016438 (B) NAKA YOUICHI; OKUMOTO TAKEKI; HOSOYA SHINKOU; YUKI JP1292402 (C)

HIROSHI +

Applicant(s):

YOSHITOMI PHARMACEUTICAL +

Classification:

- international:

A61K31/47; A61P31/04; A61P35/00; A61P35/02; C07D471/04; A61K31/47; A61P31/00; A61P35/00; C07D471/00; (IPC1-7): A61K31/47; C07D471/04

- European:

Application number: JP19760123626 19761014 Priority number(s): JP19760123626 19761014

#### Abstract of JP 53050197 (A)

PURPOSE:Imidazoquinoline derivatives of formula I [R<1> and R<2> are H, lower alkyl or aralkyl; R<3> is H, alkyl, lower alkenyl, lower alkoxyalkyl, aralkyl, etc.; Z is OH, hydroxyamino or -OR<4>(R<4> is lower alkyl, lower alkenyl, aryl, etc.)] and their pharmacological acceptable salts, e.g. 1, 3-dimethyl-1, 2, 5, 8tetrahydro-2, 8dioxoimidazo [4,5-g] quinoline-7-carboxylic acid ethylester.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

# 19日本国特許庁

# ①特許出願公開

# 公開特許公報

昭53-50197

Mint. Cl. <sup>2</sup>	識別記号		庁内整理番号	個公開 昭和	153年(1978) 5月8日
C 07 D 471/04 .//	•	16 E 622	6736—44		
A 61 K 31/47	ADU	30 G 133.32	6617—44	発明の数	1
	ADZ	30 H 52	5727-44	審査請求	未請求
(C 07 D 471/04		30 H 612	5727-44		
C 07 D 221/00					(全 15 頁)
C 07 D 235/00)				,	

**匈イミダゾキノリン誘導体** 

願 昭51-123626

②出 願 昭51(1976)10月14日

⑫発 明 者 中洋一

0)特

福岡県築上郡吉富町大字広津13

36

同 奥本武城

東京都新宿区高田馬場 4 -31-

9 アトマ・ホーン501号

⑩発 明 者 細谷真弘

福岡県築上郡吉富町大字広津13

36

同 湯木弘

中津市大字湯屋297番地

⑪出 願 人 吉富製薬株式会社

大阪市東区平野町3丁目35番地

個代 理 人 弁理士 高宮城勝

明 編書

1. 発明の名称

イミダゾキノリン誘導体

2 特許請求の範囲

で表わされるイミダソヤノリン誘導体がよび その

医薬的に許容しうる塩。

上記式中の各記号の定義は、次の通りである。

 $R^{-1}$  ,  $R^{-2}$  はそれぞれ水素原子、低級アルキル

基またはアラルキル基を示す。

R <sup>3</sup>以水煮原子、アルキル基、低級アルケニル

巫、任欲アルコキシアルキル基、アラルキル基ま

nは0かよび1~(の監教を示す。)で表わされ

る基を示す。

・2 は水酸基、ヒドロキシアミノ基または — OR4

基〔R4 は低級アルキル基、低級アルケニル基、

任祭アルコネシアルトルギュマリ ・・・・・・

~5の整数を、mは0または1~4の整数を示力。)

で表わされる基を示す。〕

3. 発明の詳細な説明

本発明は、一般式

で表わされるイミダゾキノリン誘導体またはその

医薬的化許容しりる塩化胃する。

上配式中の各配号の定義は、次の通りである。

R l , R 2 はそれぞれ水素原子、低級アルキル

基またはアタルキル基を示す。

基、任欲アルコキシアルキル基、アラルキル基ま わされる基を示す。

基[R4は低級アルキル基、低級アルケニル基、 低級アルコキュアルキル基、アリール基、アラル ・ チルまたはブトキシブチルなどを、 キル基または $-(CH_2)_n$   $+(CH_2)_n$   $+(CH_2)_n$  (BH1  $-(CH_2)_n$  で表わされる基は1, 5 の強敵を、立は 0 または 1 ~ 4 の強数を示す。) で表わされる基を示す。〕を示す。

プロピル、イソプロピル、プチルまたはイソプチ ルなどを、アルキル基はさらに2-エチルヘキシ

3ープテンー!ーイルなどを意味する。

一般式(1)の化合物は、以下の方法により製 治される。

(I)R 3が水素原子を示し、Zが一OR4 基を示す化 合物、すなわち、一般式

$$C = \begin{pmatrix} R^1 & 0 & 0 & 0 \\ R^1 & R^2 & R^2 & R^4 & R^4 \\ R^2 & R^2 & R^4 & R^4 & R^4 \\ R^2 & R^2$$

る。)で表わされる化合能またはその互変異性体 である一般式

$$0 = \begin{pmatrix} R^1 & OB & \\ N & & \\ N & & \\ N & & \\ R^2 & & \\$$

(式中、R<sup>1</sup>,R<sup>2</sup>かよびR<sup>4</sup>は前配と開発であ ¿.)

で表わされる化合物の場合:

R <sup>3</sup> は水素原子、アルキル基、低級アルケニル アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子( 塩素、臭素さたはヨク素など)またはニトロを有 た $tt-(CH_2)_n$   $tt-(CH_2)_n$  (  $nt2\sim5$  の整 していてもよいペンジル、フェネチルまたはフェ 数を、nはoまたは1~1の整数を示す。)で表 ニルブロビルなどを、低級アルコキシアルギルは ノトキシノナル、ノトキシエナル、ノトキシブチ 2 仕水敷着、ヒドロキシアミノ基またはー OR4 ル、エトキシメチル、エトキシブチル、プロポキ シメチル、プロポキシエチル、イソプロポキシブ

3ーエポキシブロピル、1ーまたは3ーテトラヒ ドロフリル、テトラヒドロフルフリル、ユーまた 上記各定義中、任政アルキルはノチル、エチル、 1: は 4 ーテトラヒドロピラニル、3 ー(2 ーテトラ ) ヒドロピラニル)プロピルまたは 4 ー(2 ーテト タヒドロフリル)プチルなどを、低級アルケニル ISPA はピニル、アリル、1ープテンー1ーイルまたは

一种式

(式中、R1,R2かよびR4は前配と同義であ る。)で表わされる化合物を無溶媒または好まし くは不活性溶媒中150~300℃。好ましくは 180~260℃で加熱閉場することにより得ら

不括性密維としては、鉱油、フタル酸ジエチル、 ジベンジルエーテル、ジフエニルエーテル、ジフ エニルまたはジフエニルエーテルとジフエニルと の混合物(登録商様 サーム8)などが用いら ns.

出発物質である一般式(目)の化合物は、一般

式

(式中、 R 2 および R 3 は前記と同義である。) で表わされる化合物と一般式

(式中、R 4 は前配と同義であり、R 5 は低級ア ルキル基を示す。)

で表わされる化合物とを反応させることにより製 遊させる。

反応は、一般式(目)シよび(目)の化合物を ・ 好ましくはそれぞれ等モルずつ用いて適当な承氏 性密媒(ペンゼン、トルエン、キシレン、メタノ

コキシアルキル基、アフルキル基または -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> (mかよびnは前配と同 我である)で表わされる甚を、では水酸基または →OR4 基(R4は前記と開義である)を示す。) のハロゲン原子、メシルオキシ、ペンゼンスルホ で表わされる化合物の場合:

〔式中、R1、R2かよびでは前配と同義である) で表わされる化合物またはその互変異性体である

一般式

(式中、 $R^{-1}$  、 $R^{-2}$  かよび Z は 前記 と 回義 である。)

. ルアセトアミドせたはジノチルスルホキサイドな ど)の存在下または無路線下に室温からしるりで、 好ましくは90~130℃で加熱することにより 得られる。

とのようにして得られた一般式(Ⅱ)の化合物 は単態精製することなく、連続して次の加熱閉構 工程に用いることもできる。

(2)R 3が低級アルキル基、低級アルケニル基、低 級アルコキシアルキル基、アラルキル基または  $-(CB_2)_n$  て表わされる基を示し、 Zが水酸基支たは一OR4基を示す化合物、すなわ

$$0 = \begin{pmatrix} R^1 \\ 1 \\ M \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 \\ R^2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 \\ R^3 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \end{pmatrix}$$

〔式中、R<sup>1</sup>⇒よびR<sup>2</sup>は前配と同義であり、R<sup>3</sup>

$$R^{3}-X \qquad \qquad (7)$$

〔式中、R <sup>37</sup>は前配と関義であり、 X は反応活性 な原子さたは基(塩素、臭素、さたはゴウ素など ニルオキシまたはトシルオキシなどのスルホニル オキシ基または一0802083 基を示す。〕

反応は適当な密幕(水、メタノール、エタノー **ル、ブタノール、ペンゼン、トルエン、キシレン、** アセトン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、 ジメチルアセトアミドまたはジメチルスルホキサ イドなど)中せたはそれらの混合溶媒中、有利化 は脱穀剤(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 炭酸ナトリウム、炭酸カリクム、炭酸水素ナトリ ウム、供破水素カリウム、水素化ナトリウム、ナ

第二回第一50197(4) (式中、R<sup>1</sup>,R<sup>2</sup>,R<sup>3</sup>かよびR<sup>4</sup>は前配と同

カリクムプトキサイド、トリエチルアミンまたは ビリジンなど)の存在下、30~120℃で、必 要であれば耐圧装置を用いて進行する。

出発物質の一般式(Ib)または(Ib)の化合物は、2が-OR4基を示す場合は方法(I)により、 ・ また2が水酸基を示す場合は後述する方法(I)により りそれぞれ製造される。

(3)2が水酸基を示す化合物、すなわち、一般式

(太中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>シよびR<sup>3</sup>は前配と同義である。)

で表わされる化合物の場合:

n Zo

(4)一般式( I a )の化合物は、方法(I)または方法 (2)により製造されるが、さらに一般式( I o )の 化合物と一般式

$$R = 0$$

(式中、R 4 は前記と阅義である。)

で表わされる化合物またはその水酸基化かける反応性誘導体と常体につて反応させることによつ ても製造される。

(5)2がヒドロキシアミノ基を示す化合物、すなわら、一般式

( 武中、 R <sup>1</sup> , B <sup>2</sup> かよび R <sup>3</sup> は前配と阿魏である。 )

表である。) で表わされる化合物を加水分解反応に付すととに

より製造される。

反応は、水単数または水かよびメタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドまたはジメチルスルホキサイドとの混合溶 縦中無機酸(塩酸、硫酸またはリン酸など)またはアルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウムまたは炭酸水素カリウムなど)を用いて、50~150℃、好ましくは100℃付近で遠行する。出発物質の一般式(Id)の化合物のうち、R3が水素原子の化合物は方法(1)により、R3が水素原子の化合物は方法(2)により製造さ

# で表わされる化合物の場合:

一般式(Io)の化合物かよびそのカルポキシ ル基化かける反応性酵準体(一般式(Id)で表 わされる化合物も含む)とヒドロキシルアミンと を反応させることにより得られる。

一般式(Id)の化合物とヒドロキシルアミンとの反応は、化合物(Id)を適当な不活性溶媒(メタノール、エタノール、ブタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ペンゼン、トルエン、キシレン、ジノチルホルムアミド、ジノチルアセトアミドまたはビリジンなど)中またはそれらの混合溶媒中に溶かした溶液に、-20~150でで、ヒドロキシルアミン塩酸塩かよびアルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、ナトリウムノトキサイド、カリウムノトキサイド、炭酸ナトリウムまたは炭酸カリウムなど)から、

40 ( 50 - 561 9 7 (5)

適当な溶媒(水、メタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキサイドまたはビリジンなど、好ましくはメタノール)中またはそれらの混合溶媒中、10~60℃にて調整したヒドロキシルアミン溶液を加えることにより進行する。

以上のようにして得られる一般式(1)の化合物は、所望により無機酸(塩酸、硫酸、臭化水素酸または硝酸など)または有機酸(シュウ酸、マレイン酸、フマール酸、クエン酸、メタンスルホン酸またはカートルエンスルホン酸など)と処理することにより酸付加塩となしうるし、また、2が水酸基かよびヒドロキシアミノ基である化合物は、常法によりそれぞれアルカリ金属(ナトリウム、カリウムまたはリチウムなど)塩かよびアル

カリ土類金属(カルシウムまたはマグネシウムなど)塩となしうる。

本発明の化合物(I)かよびその医療的に許容 しうる塩は抗菌作用を有し、かよびマウス白血病 (L-1210)、吉田肉罐またはエールリンヒ腹 水筋などにすぐれた効果を示し、抗菌刺または刺 癌剤として有用である。

本発明の化合物(I)かよびその医療的化許容 しうる塩を医療として用いる場合、それ自体また は適宜の薬理的に許容される担体、賦形制、希釈 則と混合し、粉末、颗粒、 緩刺、カブセル制、往 射剤などの形態で、経口的または非経口的に投与 ② することができる。投与量は対象疾患、症状、化 合物によつても異なるが、経口投与の場合通常成 人1日あたり、300~300平程度である。

|学訂日

以下、実施例により本発明をより詳細に説明す b。

# 实施例 1

ドー(1、3ージメチルー1、2ージヒドロー
2ーオキソー5ーベンズイミダソリル)アミノメ
チレンマロン酸ジエチルエステル1、5gを24
0 ℃に加熱したサーム8(登録商標、新日鉄化学
製)90㎡に投入する。30分間245℃で加熱
機神後、室温まで冷却し結晶を严取してメタノー
ルで充分洗う。ジメチルホルムアミドで再結晶す
ると、黄褐色結晶の1、3ージメチルー1、2、
5、8ーチトラヒドロー2、8ージオキソイミダ
ゾ(4、5ーg 3キノリンー1ーカルボン酸エチルエステルが得られる。酸点320℃以上。

模蔵気共鳴スペクトル(100m H 2 , 酢酸中)
1 , 60 p p m (3 H) トリプレット

3.75ppm(6H) ダブレット

4.73ppm(2H) カルテット

7.86ppm(1H) シングレット

\*8;18ppm(1H) シングレフト

9.28ppm(1H) グブレット

赤外線吸収スペクトル(臭化カリウム錠)

 $1728 \, \text{cm}^{-1}$  > C = O (エステル部)

 $1720 \, \text{cm}^{-1} > \text{c} = \text{O} \left( \frac{1}{16} \right)$ 

同様にして次の化合物が待られる。

◎ドー(1,3-ジベンジルー1,2-ジヒドロー2-オキソー5ーペンズイミダソリル)アミノメチレンマロン酸ジエチルエステルから、1,3ージベンジルー1,2,5,8ーテトクヒドロー2,8ージオキソイミダソ[4,5~8]キノリンー1ーカルボン酸エチルエステル 融点211
 ~219年(分解)

特许点555-50197 3

◎ x - (1 - ペンジル-1, 3 - ジセドロ-2 - オキソー5 - ペンズイミダゾリル)アミノノチレンマロン酸ジエチルエステルから、1 - ペンジルー1,2,5,8-チトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダゾ(4,5-g)キノリン-1-カルボン酸エチルエステル 酸点292~295℃(分解)

◎ 〒-(1,2-ジヒドロ-2-オキソー5-ベンズイミダソリル)アミノメチレンマロン酸ジエチルエステルから、1,2,5、8-テトラヒドロー2,8-ジオキソイミダソ[4,5-g]キノリン-1-カルボン酸エチルエステル 酸点32
 0 で以上

#### 実施例 2

5-アミソー1、3-ブチルー1、2-ジヒド ロー1-オキソベンズイミダソール13gかよび エトキシメチレンマロン酸ジエチルエステル21. 6gを130℃で3時間加熱後、耐生したエタノ ールを滅圧下に留去する。 牛成した褐色油状物質を、240℃に加熱したす

生改した褐色田状物質を、240℃に加熱したチーム8(登録曲標、新日鉄化学製)に投入し、30分間245℃で加熱機件する。

### 実施例 1

1 、3 - ジノチル - 1 、2 、5 、8 - テトラヒ ドロー 2 、8 - ジオキソイミダゾ[ 4 、5 - g ] キノリンー 7 - カルボン酸エチルエステル 6 0 g

」行動隊

# The state of the s

阿様にして、以下の化合物が得られる。
 ◎ 5 - アリルー1、3 - ジメチルー1、2、5、8 - テトラヒドロー2、8 - ジオキソイミダソ(4、5 - g)キノリンー1 - カルボン酸エチルエステル 耐点230~232で(エタノールから)
 ◎ 1、3 - ジメチルー5 - (2 - エトキシエチル) - 1、2、5、8 - テトラヒドロー2、8 - ジオキソイミダソ(4、5 - g)キノリンー1 - カルボン酸エチルエステル 融点231~132で(エタノールから)
 ◎ 1、3 - ジノチルー5 - イソブロビルー1、2、5、8 - テトラヒドロー2、8 - ジオキソイミ

ダゾ〔1.5~点〕4ノリンー7~カルポン酸エ

# 実施例 4

チルエステル

-以下余白-

ジメチルホルムアミドリリおにし . 3 ージメチ ルー1、2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージ オキソイミダソじょ、5-g Jキノリンー1ーカー ルポン餃エチルエステル6.0gを懸濁し、10℃ で水素化ナトリウム1.1gを一度に加える。室温 で1時間機棒後、磁度を徐々に上げ、90℃で透 明液となるまで機料する。冷後、20℃にてテト ラヒドロフルフリルプロマイド 5.0 gを加え、字 温化で10時間機能する。副生する臭化ナトリウ ムを炉去し、炉液を放圧下に濃縮し、得られた結 晶を水でよく洗う。エタノールから再結晶すると、 1 , 3 ~ジメチルー5 - エチルー1 , 1 , 5 , 8 ーテトラヒドロフルフリルー1 . 1 ご5 . 8 ーチ トラヒドロー2 . 8 -ジオキソイミダゾ[4.5 - 終14ノリン-1-カルボン酸エチルエステル が斜られる。融点209~211℃

実施例 5

1 、3 ージプチルー1 、2 、5 、8 ーテトラヒドロー2 、8 ージオキソイミグソ(4 、5 ー g) キノリンー1 ーカルポン酸エチルエステル1 1.5 g、 供飲カリウム 9.4 g、ヨウ化エチル 8.4 g、 ジメチルホルムアミド1 1.5 d かよび水 1 1.5 d の混合溶液を 8.5 でに3時間、10.5 でで2時間加熱機件を行なう。反応終了後、溶媒を減圧下に個 報去する。 映つた例状物質を充分冷却した後、 木水300 d に投入し、クロロホルムで抽出する。 破 マグネシウムで乾燥後、 減圧下に漁船乾弱し、 得られた粗結晶を酢酸エチルから再結晶すると、 1 、3 ージプチルー5 ーエチルー1 、2 、5 、8 ーテトラヒドロー2、8 ージオキソイミダソ(4、5 - g)キノリンー1 ーカルボン酸エチルエス

1 . 2 . 5 . 8 - 7 ト 9 ヒ ドロー 2 . 8 - ジオキ

ソイミダソしも、5-g)キノリンー1-カルボ

ン酸エチルエステル10gを10%水酸化ナトリ

ウム水溶液300㎡に懸動し3時間遺流する。熱

時、不常物を戸去し、冷後塩酸で酸性にして折出

する前品を戸取する。充分に水洗後乾燥し、ジノ

8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダソ[

4 、5 − g ]キノリン-1 −カルポン酸が称られ

チルホルムアミドから再結すると、1、2、5、 3字領5

同様にして、次の化合物が得られる。

⑤ 5 ーペンジルー1、3ージメチルー1、2、5
 、8 ーチトラヒドロー2、8ージオキソイミダソ
 〔4、5 − g 〕キノリンー7ーカルボン酸エチルエステル、酸点239~241℃(エタノールかち)

◎1,3-ジベンジル-5-エチル-1,2,5
 ,8-テトラヒドロー2,8-ジオキソイミダゾ
 [4,5-g]キノリン-1-カルボン酸エチルエステル 酸点200~203で(エタノールから)

③1,3-ジメチルー5-(2,3-エポキシブロビル)-1,2,5,8-テトラヒドロー2。
 8-ジオキソイミダゾ(4,5-g)キノリンーフーカルボン酸エチルエステル

· - 4

同様にして次の化合物が得られる。

る。融点 120 で以上 一

◎1、3-ジノチル-1、2、5、8-デトラヒ ドロ-2、8-ジオキソイミダソ[4、5-8] キノリン-1-カルボン酸 触点320で以上( ジノチルホルムアミドから)

◎1.1-ジ/チル-5-エチル-1.2,5,

实施例 6

```
◎1 . 3 ~ ジメチル-5 - (2 - エトキシエチル
8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダゾ(
                              )-1,2,5,8-F-7EF0-2,8-2
4,5-g 3キノリンー1ーカルボン酸 一般点
                              オキソイミダゾじも、5~g ] キノリンー1 ーカ
320℃以上(ジノチルホルムアミドから)
被磁気共鳴スペクトル(100MHZ、トリフルオロ
                              ルポン酸 融点211~180℃(ジメチルホル
                              ムアミドから)
酢酸中)
                              Ø5-ペンジル-1,3-ジノチル-1,2,5
 1.60 ppm (3 H) トリプレット
                              、1 ーテトラヒドロー 2 。 8 ージオキソイミダゾ
1.84 ppm ( 3 H ) トリプレント
 171ppm (6日) ダブレツト
                              290~291で(分解)(ジメチルホルムアミ
 4.72 ppm (2H) カルテット
                            ・ドから)
- 5.00 ppm (2 H) カルテント
                              ◎1.3-ジメチルー5ーデトラヒドロフルフリ
 7.90 ppm (1H) シングレフト
. & 3 1 ppm ( 1 H ) シングレット
                              ルー1、1、5、8ーテトラヒドロー1、8ージ
 9.2 9 ppm (1H) シングレフト
赤外線吸収スペクトル(臭化カリウム錠)
                              ルポン酸 融点320℃以上(ジメチルホルムア
 1726cm<sup>-1</sup> > C = O (ネステル部)
                              ミドから)
 1709cm<sup>-1</sup>> C = O (環)
, まーテトラヒドロー2 , まージオキソイミダゾ
                              ラニル)-1 、2 、5 、8 ニテトラヒドロー2 、
[ 4 .5-8]キノリン-1-カルボン酸 融点
262~263 C( S/f NANAT = F. 16 )
                              ◎1.3-ジノチルー5-(1-テトラヒドロビ
◎1.3-ジブチルー5-エチルー1.2.5;
                              ラニルメチル)-1、2、5、8-テトラヒドロ
8. ーテトラヒドロー2.8 ージオキソイミダソ[
                              -1,8-ジオキソイミダソ(4,5-g)キノ
4,5-g〕キノリンー1ーカルポン酸 融点
                              リンー1ーカルボン師
202~205で(エタノールから)
                              ◎1 . 3 -ジメチルー 5 - ( 2 . 4 -ジクロロベ
                              ンジル)ード、2,#5、8ーテトラヒドロー2。
                                                          经重要的
D(N) - 1, 2, 5, 8 - F + 5 + F - 2
                              B-ジオキソイミグソ(i,5-g)キノリンー
8 −ジオキソイミダゾ[4,5−g]キノリンー
                              @1.3-ジメチルー5-(1-=トロペンジル
◎1 , 3 - ジノチル - 5 - (3 - テトラヒドロフ
リル)−1 , 2 , 5 , 8 −テトラヒドロ−2 , 8
                              オキソイミダゾ[ 4 、5 - g ] キノリンー1 - カ
ージオキソイミダゾ( I , 5 - g ] キノリンー1
                                                           . . . .
```

 $i:p, \mathbb{Z}_{p,p}^{p}$ 

オキソイミダゾじ 4 、5 - g ]キノリンー 7 ~ カルボン節

③5-(3、4-ジメトキシベンジル)-1、3
 -ジメチル-1、2、5、8-テトラヒドロ-2
 8-ジオキソイミダゾ(4、5-g]キノリン-7-カルボン酸

◎1、3-ジメチル-5-(4-メチルベンジル)
 -1、2、5、8-チトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g]キノリン-1-カルボン酸

◎1、3-ジノチルー5-ビニルー1、2、5、8-デトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾC4、5-g ]キノリンー1-カルボン数

③1、3-ジメチルー5-イソプロビルー1、2、5、8-テトラヒドロー1、8-ジオキソイミダソ(4、5-g)キノリンー1-カルボン酸

イミダゾ[ 4 . 5 - g ]キノリンー1 - カルポン 励

◎1、3-ジメチルー5-(2-エチルヘキシル)-1、2、5、8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソ[4、5-g]キノリン-7-カルボン酸

③1、3-ジノチルーS-オクチルー1、2、5
 、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ
 【4、5~8 】キノリンー1-カルボン動

◎1,3-ジノチルー\$-ラウリルー1,2,5,8-デトラビドロー2,8-ジオキソイミダゾ

〔4.5-g]キノリン-1ーカルボン酸

◎1、3-ジメチル-5-ヘキサデシル-1、2
 、5、8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミ
 がど〔4、5-g〕キノリン-1-カルボン酸
 ◎1、1-ジメチル-5-ステアリル-1、2、

ルー1、2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダゾC 4、5ーg )キノリンー1ーカルボン酸

◎5-(2-ブトキシエチル)-1,3-ジノチル-1,2,5,8-デトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダゾ[4,5-g]キノリン-1-カルボン検

5 、8 ーテトラヒドロー 2 、8 ージオキソイミダ ソC 4 、5 ーg ]キノリンー 1 ーカルポン酸

-以下余白-

#### 実施例1

1 、3 ージノチルー1 、2 、5 、8 ーテトラヒドロー2 、8 ージオキソイミダゾ(4・5 ー g) キノリンー1 ーカルボン酸 & 8 gを 6 名水酸化ナトリウム水溶液 4 0 叫に溶かし、攪拌しなが 580でパてジノチル硫酸 & 4 gをゆつくり高下する。水酸化ナトリウム 1.6 gを加え、さらにジメチル硫酸 & 4 gを滴下する。とれをさらに 2 回繰り返し、冷後 成色吹を加えて戸過する。戸液を塩酸酸性にして近出する時晶を戸取する。水でよく洗浄後、乾燥し、ジノチルホルムアミドから再結晶すると、1、3、5 ートリノチルー1、2、5、8 ーテトラヒドロー2、8 ージオキソイミダゾ(4.5 ー g) キノリンー1 ーカルボン酸が得られる。

#### 実施例 !

同様にして次の化合物が得られる。

- 2 , 8 - ジオキソイミダゾ〔4 , 5 - g ] キノリンー 7 - カルボン酸エチルエステル 2 8 g を 4 % 水酸化ナトリウム 5 0 m と 3 時間加熱選抜する。得られた溶液に 8 0 ででジエチル硬酸 L 9 g を摘下する。さらに 4 % 水酸化ナトリウム 1 5 m を加え、ジエチル硫酸 L 9 g を断下する。これをさらに 2 回繰り返した後、脱色炭を加えが過する。が変を冷後、塩酸酸性にして析出する結晶をが取し、気燥する。メチルセルソルブから再結晶すると、 1 - ペンジルー 3 , 5 - ジェチルー 1 , 2 , 5 , 8 - テトラヒドロー 2 , 8 - ジオキソイミダゾ〔4 , 5 - g ] キノリンー 7 - カルボン酸が得られる。酸点 2 7 1 ~ 2 7 3 で

#### 客篇例 9

1,3-2/4~-5-24~-1,2,5,8

③ 1,3-ジメチルー5-エチルー1,2,5,8-デトラヒドロー2,8-ジオキソイミダソ(4,5-g]キノリンー1-カルボン酸メチルエステル 融点265~267で(メタノールから)
 ⑥ 1,3-ジメチルー5-エチルー1,2,5,8-デトラヒドロー2,8-ジオキソイミタソ(4,5-g]キノリンー1-カルボン酸デトラヒドロフルフリルエステル 融点156~159で(ジオキサンーペンセンから)

① 1,3-ジノナルー5~エチルー1,2,5.
 8-デトラヒドロー2,8-ジオキソイミダソ(
 4,5-g]キノリン-1-カルボン餃フエニルエステル

① 1、3-ジノチル-5-エチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリン-7-カルボン酸 4-=ト

ロフエニルエステル

① 1,3-ジノチルー5-エチルー1,2,5,
 8-デトラヒドロー2,8-ジオキソイミダソに
 4,5-g]キノリン-1-カルボン酸ペンジルエステル

① 1、3-ジノチル-5-エチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダゾ(
 4、5-g]キノリン-7-カルボン酸2、3-エポキシブロビルエステル

○ 1.3-ジノチル-5-エチル-1,2.5,
 8-テトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダソ(
 4,5-g]キノリン-7-カルボン酸プチルエステル

① 1、3-ジメチル-5~エチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダゾ(
 4、5-g]キノリン-7-カルボン酸アリルエ

キシルアミンのメタノール溶液を慢弊しながらゆつくり腐下する。腐下後、温度を徐々に上げていくと60℃位で溶液は一度透明になり、ただちに結晶が析出してくる。60℃に3時間慣率した後、10℃まで冷却して、結晶を炉取する。メタノールでよく洗つた後、米水に投入し酢酸酸性とすると、ヒドロキサム酸が析出する。これを炉取しメタノールで洗浄後、気燥する。ジメチルホルムアミドから再結晶すると、無色の1・3ージメテルー5ーエチルー1・2・5・8ーテトラヒドロー2・8ージオキソイミダゾ〔4・5ーg〕キノリンー1ーヒドロキサム酸が待られる。触点152~253℃(分解)

同様にして灰の化合物が得られる。

③ 1、3-ジメチル-5-アリル-1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(

ステル

① 1、3-ジメチルー1、2、5、8-デトラ
 ヒドロー2、8-ジオキソイミダソ[4、5-g]
 ]キノリンー1-カルボン酸2-デトラヒドロビラニルメチルエステル

#### 実施例10

ヒドロキシルアミン塩酸塩 7.2 gをメタノール 5 0 ml に溶解し1 0 で以下に冷却してこれに水酸 化カリウム 8.5 gをメタノール1 0 0 ml に落かした か溶液をゆつくり 満下する。副生する塩化カリウムを戸去してヒドロキシルアミンのノタノール 溶液を調製する。1、3ージメチルー5ーエチルー1、2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダゾ (4、5ーg]キノリンー1ーカルボン酸エチルエステル17.7 gをメタノール150ml に 20 で以下で先に飼製したヒドローに

1 、5 一Rコキノリンー7ーヒドロキサム曲

① 1、3-ジメチル-1、2、5、8-デトラ
 ヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g
 ]キノリン-7-ヒドロキサム酸

③ 1、3-ジノチル-5-ビニル-1、2、5、
 8-デトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5ーg ]キノリン-7-ヒドロキサム酸

5 - ブチルー1 , 3 - ジメチルー1 , 2 , 5 ,

8 - テトラヒドロー2 . 8 - ジオキソイミダソ(
4 . 5 - R ] キノリンー 7 - ヒドロキサム酸

③ 1 . 3 . 5 - トリノチルー 1 . 2 . 5 . 8 テトラヒドロー2 . 8 - ジオキソイミダソ (4.5)

⑤ 5-イソプチルー1、3-ジメチルー1、2、
 5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g)キノリン-7-ヒドロキサム酸

3.€ . (1.5) ① 1、3-ジメチル-5-エトキシノチル-1。
 2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g)キノリン-1-ヒドロキサム般
 ① 1、3-ジノチル-5-(2-ブトキシエチル)-1、2、5、8-テトラヒドロ-2、8-

ジオキソイミダゾ[ 4 . 5 - g ]キノリン-1 -

ヒドロキサム酸

① 1、3-ジメチルー5ー(2-メトキシエチル)-1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ[4、5-g]キノリンー7ーヒドロキサム酸

① 1、3-ジメチル-5-(2-テトラヒドロピラニル)-1、2、5、8-テトラヒドロ-28
 -ジオキソイミダゾム4、5-g]キノリン-1
 -ヒドロキサム酸・



-1,2,5,8-デトラヒドロ-2,8-ジオ キソイミダゾ〔4,5-g〕キノリン-7-ヒド ロキサム酸

① 1、3-ジェチル-5-メチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソC
 4、5-g]キノリン-7-ヒドロキサム般

① 1、3、5ートリエチル-1、2、5、8ーテトラヒドロ-2、8ージオキソイミダゾ(4.5
 一g Jキノリン-7ーヒドロキサム酸

① 1、3-ジェチルー5-(2-テトラヒドロフリル)-1、2、5、8-テトラヒドロー2,8ージオキソイミダゾー(4、5-g]キノリンー1-ヒドロキザム酸

③ 1.3-ジブチル-5-エチル-1.2.5.
 8-テトラヒドロ-2.8-ジオキソイミダソ(
 4.5-g)キノリン-1-ヒドロキサム酸

リルー1、2、5、8 -テトラヒドロフルフリル -1、2、5、8 -テトラヒドロ-2、8 -ジオ キソイミダゾ〔4、5 - g ] キノリン-1 -ヒド ロキサム酸

○ 1.3-ジメナル-5-(2-デトラヒドロピラニルメナル)-1.2.5.8-デトラヒドロー2.8-ジオキソイミダゾ(4.5-g)キノリン-7-ヒドロキサム酸

5 . 8 -テトラヒドロー2 . 8 -ジオキソイミダ ソ(4 . 5 - g)キノリン-1 -ヒドロキサム酸

⑤ 5 - (2 . 4 -ジクロロベンジル)-1 . 3
-ジメチル-1 . 2 . 5 . 8 -テトラヒドロー 28
-ジオキソイミダゾ(4 . 5 - g)キノリン-1
-ヒドロキサム酸

◎ 1.3ージメチルー5(2ーニトロペンジル)

① 1、3-ジプチルー1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g]キノリンー7-ヒドロキサム野

① 1、3-ジイソブチル-5-エチル-1、2、
 5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミデソ(4、5-g)キノリン-1-ヒドロキサム酸
 ④ 1、3-ジベンジル-5-メチル-1、2、
 5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g)キノリン-1-ヒドロキサム酸
 ④ 1、3-ジベンジル-5-エチル-1、2、

5 . 8 - テトラヒドロー 2 . 8 - ジオキソイミダ ソ(4 . 5 - g)キノリンー 1 - ヒドロギサム酸

⑤ 5 - (2 - ブテニル) - 1 . 3 - ジメチルー

1 . 2 . 5 . 8 - テトラヒドロー 2 . 8 - ジオキ
ソイミダソ(4 . 5 - g)キノリンー 1 - ヒドロ

彩图第53-50197(13)

手続補正 書(1)及)

昭和5 2 10月24日

ル)-1,2.5.8-テトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダゾ[4,5-g]キノリン-1-

□ 1,3-ジメチル-5-(1-エチルヘキシ

ヒドロキサム酸

 ③ 1、3-ジノチル-5-オクチル-1、2、
 5、8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダ ゾ(4、5、-g)キノリン-7-ヒドロキサム験

○ 1 . 3 - ジノチル - 5 - ラクリル - 1 . 2 .

5 , 8 - テトラヒドロー 2 , 8 - ジオキソイミダ

ソ( 4 . 5 - g )キノリンー1ーヒドロキサム酸

◎ 1,3-ジメチルー5-ステアリルー1.2.

5 . 8ーテトラヒドロー2 . 8 ージオキソイミダ

ソ[ 4 , 5 - g]キノリン~1~ヒドロキサム酸

◎ 1,1-ジノチル-5-ヘキサデシル-1

1 , 5 , 8 - テ ト ク ヒ ド ロ - 2 , 8 - ジオ キソイ

ミダゾ(4,5-g)キノリンーフーヒドロキサム目

代是人 开建工 同音集 一面 [10]

特許庁 長 官 無 各 善 二殿

1. 事件の表示

昭和 51 年特許願第 123626号

2. 発明の名称

イミダゾキノリン誘導体

3. 補正をする者

事件 1.0 関係 特許出願人

住 済 大阪市東区平野町 8 丁目85番地

名(6 7 2) 作 占富製薬株式会社

代表者 田 坂 元 祐

4. 代 理 人

住 所 大阪市東区平野町 3 丁月35番地

吉富製築株式会社内

名 炸理士 高宮城

日本の

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の棚

#### 6. 補正の内容

明都書を以下の通り補正する。

(1)第 2 1 ページ下から 2 行の「 チルエステル 」の 後に「 融点 2 8 8 ~ 2 9 0 ℃ 」を挿入する。

(2)第24ページ下から2行と末行の間に以下の記 数を挿入する。

「 ⑥ 5 - エチルー 1 、 3 - ジメチルー 1 、 2 、 5 、 8 - テトラヒドロー 2 、 8 - ジオキソイミダゾ C 4 、5 - g ] キノリンー 7 - カルボン酸エチルエ ステル 融点 1 9 8 ~ 2 0 1 セ

◎1.3-ジノチルー5-オクチルー1.2.5
 ,8-チトラヒドロー2.8-ジオキソイミダゾ
 [4.5-g]キノリン−7-カルボン酸エチルエステル 酸点161~165 セ

⑤ 5 - (2 - ブテニル) - 1 , 3 - ジノナル - 1
 , 2 , 5 , 8 - テトラヒドロー 2 , 8 - ジオキソ

イミダゾC 4 , 5 - g ] キノリンー1 - カルボン

酸エチルエステル 融点205~208℃

01, 1-914n-5-2579n-1, 2

5 , 8 ーテトラヒドロー 2 , 8 ージオキソイミダ

ソ[4,5-8]キノリンー1ーカルポン酸エチ

ルエステル 融点149~151℃

○1 , 3 , 5 - トリノナル - 1 , 2 , 5 , 8 - デ

トラヒドロー2、8-ジオキソイミダソモ 4 、5

一8〕キノリンー1ーカルボン酸エテルエステル

酸点279~282℃

-1,2,5,8ーテトラヒドロー2,8ージオ

キソイミダソじ 4.5 -g ] キノリンー1-カル

ボン酸エチルエステル 酸点 2 2 8 ~ 2 3 0 で

◎1,3-ジメチル-5-(1-メチルアリル)

-1,2,5,8-テトラヒドロー2,8-ジオ

**乳温 [ 33--50197(14)** 

キソイミダゾ〔4,5-g〕キノリン-1-カル

ポン酸エチルエステル 酸点184~187で

③5-(4-クロロペンジル)-1,3-ジメチ

ル-1,2,5,8-テトラヒドロ-2,8-ジ

オキソイミダゾ〔4,5-g〕キノリン-7-カ

ルポン酸エチルエステル 酸点120~123で

③5-(2-エチルヘキシル)-1,3-ジメチ

ル-1,2,5,8-テトラヒドロ-2,8-ジ

オキソイミダゾ〔4,5-g〕キノリン-7-カ

ルポン酸エチルエステル 酸点160.5~162

(3)第30ページ2行の「ルポン酸」の後に「酸点 326~327℃(分解)」を抑入する。

(4)第30ページ下から4行の「4,5~8]キノリン-7-カルボン酸」の後に「融点320で以上」を挿入する。

(II) 第 4 1 ページ 1 0 行の「 4 , 5 - g ] キノリン - 7 - ヒドロキサム酸」の後に「酸点 2 4 6 ~ 2 4 9 で(分解)」を挿入する。

03第43ページ」1行と12行の間に「触点24 9~252で(分解)」を挿入する。

03第45ページ来行の「キサム酸」の後に「酸点 249~252で(分解)」を挿入する。

54第46ページ4行の「ヒドロキサム酸」の後に
「 融点 138~141 で(分解)」を挿入する。

の第46ページ1行と8行の間に「融点 211~

219で(分解)」を挿入する。

0日第 4 6ページ下から 5 行と 4 行の間に「 融点 1 5 8 ~ 1 6 2 ℃ 」を挿入する。

07第46ページ下から2行と末行の間に以下の記載を挿入する。

「 **◎**1 . 1 - ジメチルー 1 . 2 . 5 . 8 - テトラヒ

(5)第3 1 ページ 3 行の「 4 , 5 - g ] キノリンー 7 - カルボン酸 」の後に「 酸点 2 · 8 · 0 ~ 2 · 8 · 2 で 」を挿入する。

(6)第32ページ2行の「酸」の後に「融点308 ~311で(分解)」を挿入する。

(7)第32ページ 6 行の「ルポン酸」の後に「融点 222~224℃」を挿入する。

(8)第32ページ9行の「{4,5-g}キノリン -1-カルボン酸」の後に「酸点212~214 で」を挿入する。

(9)第41ページ1行の「4,5-g]キノリンー 1-ヒドロキサム砂」の後に「散点246~24 9で(分解)」を挿入する。

如第41ページ1行の「4,5−g]キノリンー
1-ヒドロキサム酸」の後に「触点249~25
1で(分解)」を挿入する。

ドロー2,8ージオキソイミダゾ[4,5-g] キノリン-7-ヒドロキサム酸 融点343~3 46で(分解)

◎1、3-ジノチル-5-イソプロビル-1、1
 、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミ
 ダゾ(4、5-g)キノリン-7-ヒドロキサム

酸 融点233~234元(分解)

◎  $5 - 77 \kappa^2 + 2\kappa - 1$ ,  $3 - 2 \ell + \kappa - 1$ , 2, 5,  $8 - 2 + 2 \ell + 2$ 

験 融点167~170で

 ⑤5ーグラニルー1、3ージメチルー1、2、5
 ・8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダゾ
 〔4、5 -- g 〕キノリンー7 -- ヒドロキサム酸 触点186~190 セ

∅ 1 , 3 - ジノチルー 5 - プロベニルー 1 , 2 ,

特別隔53-50197(15)

手 続 補 正 書(自発)

昭和52年 第月26 日

特許庁 長官 順谷 善二 殿

1. 事件の表示 昭 和 5 1 年特許顯第 121626 号

2. 発明の名称

**小ミダゾキノリン誘導体** 

3. 補正をする者

 事件上の関係
 特許出願人

 住所
 大阪市東区平野町 3 丁目35番地名

 名(6 7 2)
 存富製薬株式会社の表表 田坂元祐

4. 代 理 人

住 所 大阪市東区平野町3丁口35番地

吉宿製浆株式会社内

近 名 介理士 高 宮 城 勝 (6 6 3 0)



5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の棚

5 , 8 - テトラヒドロー 2 , 8 - ジオキソイミダ ゾ[ 4 , 5 - g]キノリンー 7 - ヒドロキサム酸 酸点 3 0 5 ~ 3 0 6 で (分解)

ドロキサム酸 融点196~199℃(分解)

◎1、3-ジメチル-5-(2-メチルアリル)
 -1、2、5、8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g)キノリン-1-ヒドロキサム酸 融点234~231で(分解)

◎5-エチルー1,3-ジメチルー1,2,5,
 8-デトラヒドロー2,8-ジオキソイミダゾC
 4,5-g Jキノリンー7-ヒドロキサム酸カリウム 酸点199~202で(分解)

以上

6. 袖正の内容

明細書(昭和52年10月24日付手続補正化 より補正されたもの)を以下の通り補正する。

(1) 前配無正書第 2 ページ第 7 行の「エチル」を 「ブチル」に訂正する。

(2) 同第7ページ末行の「5ープロペニル」を「5ー(1ープロペニル)」に訂正する。

以上